

Gepan® instill

Geleive voor gebruik de gebruiksaanwijzing zorgvuldig te lezen. Deze bevat belangrijke aanwijzingen voor de toepassing van Gepan® instill.

Gebruiksaanwijzing

Gepan® instill

Steriele oplossing van natriumchondroitinesulfaat (0,2 %) voor tijdelijke aanvulling van de glycosaminoglycaanlaag (GAG-laag) in de blaas bij chronische cystitiden, bijv. interstitiële cystitis, chronisch recidiverende ontstekingen van de urinewegen, bestralingscystitis en overactieve blaas.

Eigenschappen:

De binnenwand van de urineblaas is bekleed met een ondoorlaatbare bescherm laag, de zogeheten GAG-laag. Deze laag bestaat uit een complex netwerk van glycosaminoglycanen en proteoglycanen. Het meest voorkomende bestanddeel van de glycosaminoglycaanlaag is chondroitinesulfaat. De GAG-laag dient vooral om te verhinderen, dat kaliumionen, microkristallen, bacteriën en proteïnen vanuit de urine in het onderliggende epitheel kunnen komen en het epitheel kunnen irriteren. Als de GAG-laag beschadigd is, verminderd de bescherming. Dan kunnen prikkelende stoffen zoals kaliumionen, microkristallen, bacteriën en proteïnen het blaasepitheel beschadigen.

De blaas kan de GAG-laag in zekere mate herstellen, waarbij endogene glycosaminoglycanen uit de urine in het ionisch gebonden netwerk worden opgenomen. Tevens kunnen exogeen toegevoerde glycosaminoglycanen tijdelijk in de GAG-laag worden opgenomen als de endogene toevoer ontoereikend is.

Gepan® instill werd ontwikkeld voor tijdelijke aanvulling van de GAG-laag en bevat het op een speciale manier bereide en zeer zuivere chondroitinesulfaat. Gepan® instill is alleen bestemd voor instillatie in de blaas.

Samenstelling:

40 ml oplossing bevat 80 mg natriumchondroitinesulfaat (0,2 %, 2 mg/ml). Gepan® instill bevat geen conserveringsmiddelen.

Waarschuwingen:

Gepan® instill is alleen bestemd voor instillatie in de blaas.

Gepan® instill mag nooit langs algemene weg worden toegediend.

Gepan® instill is bestemd voor eenmalig gebruik, omdat de steriliteit bij hergebruik niet gegarandeerd wordt. Niet gebruikte resten moeten worden weggegooid.

Gepan® instill niet meer gebruiken na de vervaldatum.

Eveneens niet gebruiken als de wegwerpspuit beschadigd is of er andere aanwijzingen zijn dat het product onbruikbaar is (bijv. vertroebeling van de oplossing, vloeistof in de blister, afsluutop zit niet op de spuit).

Aanwijzingen voor het gebruik:

Nadat de blaas volledig is geleegd, wordt de volledige hoeveelheid Gepan® instill met een katheter in de blaas geïnstilleerd. Verwijder als eerste de dop van de spuit met behulp van de **multi-katheter-compatibele** connector naar een passende katheter. Daarna moet Gepan® instill zo lang mogelijk in de blaas worden gelaten, minstens 30 minuten.

De eerste vier behandelingsweken verdient het aanbeveling Gepan® instill eenmaal per week toe te dienen. Daarna dient maandelijks een instillatie plaats te vinden tot verlichting van de symptomen optreedt. Afhankelijk van het verloop van de symptomen kan het bij sommige patiënten noodzakelijk zijn Gepan® instill wekelijks gedurende zes weken of meer toe te dienen om pas daarna over te schakelen op maandelijks instillaties. Gepan® instill dient vóór gebruik op kamer- of lichaamstemperatuur te worden gebracht.

De aanwezigheid van een luchtbel in de spuit heeft een technische oorzaak.

Bewaren: tussen 2 °C en 25 °C, niet invriezen!

Contra-indicaties: Gepan® instill mag niet worden gebruikt als bekend is dat men overgevoelig is voor de bestanddelen. Niet gebruiken tijdens de zwangerschap en bij kinderen onder 12 jaar bij gebrek aan ervaring bij dergelijke patiënten.

Wisselwerkingen: Er zijn geen wisselwerkingen tussen Gepan® instill en andere medische producten bekend. Maar bij gebrek aan gegevens daaromtrent wordt aanbevolen Gepan® instill niet te gebruiken tegelijk met andere producten, die tot doel hebben de GAG-laag aan te vullen.

Tot dusver zijn geen interacties met geneesmiddelen bekend. Op theoretische gronden mag Gepan® instill echter niet tegelijk met geneesmiddelen, die de urine aanzuren (bijv. methionine, ammoniumchloride) worden gegeven.

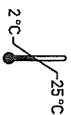
Bijwerkingen: Tot dusver geen bekend.

Houdbaarheid: De vervaldatum staat vermeld op de vouwdoos en op het etiket op de blister strip. Geleive Gepan® instill na de vervaldatum niet meer te gebruiken. Eveneens niet gebruiken als de wegwerpspuit beschadigd is.

Verpakking: Wegwerpspuit met 40 ml chondroitinesulfaatoplossing.

Fabrikant: G. Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG, Kieler Strasse 11, 25551 Hohenlockstedt, Duitsland

Datum van de informatie: september 2013



Bewaartemperatuur:
tussen 2 °C en 25 °C!



volg de
gebruiksaanwijzing!



batchnummer

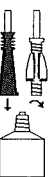


Niet injecteren!



voor éénmalig
gebruik

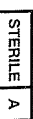
CE 0482



Multi-katheter-aansluiting



expiratedatum



onder
aseptische
omstandigheden



fabrikant